IMPROVED MANUFACTURE OF AROMATIC CARBONATE

Publication number: JP60169444

Publication date: 1985-09-02

Inventor:

BIKUTAA MAAKU GEN ELECTRIC

Applicant: Classification:

- international:

801J31/00; C07B61/00; C07C68/06; C07C69/06; C07C69/96;

B01J31/00; C07B61/00; C07C68/00; C07C69/00; (IPC1-7):

801J31/12; C07C68/06; C07C69/96

-european:

C07C68/06; C07C69/96

Application number: JP 19840266545 19841219 Priority number(s): US19830565888 19831227

Report a data error here

Also published as:

US4554110 (A1)

DE3445552 (A1)

Abstract not available for JP60169444

Abstract of corresponding document: US4554118

An improved process for the preparation of aromatic carbonates selected from alignatic aromatic carbonates, diaromatic carbonates, and mixtures thereof comprising reacting a phenolic compound with a dialiphatic carbonate or an aliphatic aromatic carbonate in the presence of a catalytic amount of at least one catalyst selected from polymeric fin compounds containing recurring structural units represented by the general formula wherein: R is selected from monovalent hydrocarbon radicals; and R1 is selected from monovalent hydrocarbon radicals.

Data supplied from the esp@conet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

旬特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-169444

Mint Ci.

識別記号

广内整理番号

49公開 昭和60年(1985)9月2日

69/98 31/12 C 87 C 8 01 8 01 J C 07 C

68/66

7055-4H 7059-4G 7055-4H

審查請求 有 発明の数 1 (全8頁)

多発明の名称

芳香族カーボネートの改良製造方法

32 5259-266545 2000

〒 〒59(1984)12月19日 總出

優先権主張

\$\$1983年12月27日幼米區(US)約565888

ピクター・マーク 20年 明 老

アメリカ合衆国。インディアナ州、エバンスビル、マリー

ゴールド・コート、701番

600H

ゼネラル・エレクトリ

ツカ・カンバエイ

アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

弁理士 生福 第二 命代 翼 人

相 網 實

/ 発明の名称

芳智族カーボネートの改良養造方法

2 特許請求の範囲

(i) 触線盤の触線の存在下でフェノール化合物 を少額筋族カーボネートまたは脂肪族労働族カー ゼネートと反応させることからなる、 脂肪族芳香 族カーボネート、ジ芳香族カーボネートおよびこ れらの高合物から選択される芳香族カーボネート の製造方法であつて、一般式は

《大中、正は一個の混化水器無から選択され。R* は一個の風化水震器から選択される)で要わされ る線底し密急単位を含有するポリマー性スズ化合 物を解談として使用することを特徴とする改良製 滚发送。

四 前記一個の後化水業器が一個の脂肪族農化

水業養および一部の芳香族遊化水業券から選択さ れることを特徴とする特許商求の範囲無く項に記 収の方法。

- (3) 前部一個の脂肪族炭化水素器がアルキル器 およびシクロアルギル基から選択されることを得 数とする特許額求の範囲第2項に影響の方法。
- (4) 剪記一個の労器族炭化水業盛がアリール器、 アルアルキル蒸起よびアルカリール蒸から選択さ れることを特徴とする特許請求の範囲第2項に記 数の方法。
- (5) おおよびだがアルキル基から選択されるこ とを特徴とする特許請求の範囲解る項に記載の方
- (6) E'がアルキル器から選択され、Rがアリー ル基から選択されることを特徴とする特許額求の 範囲第2項に記載の方法。
- (7) 前記アリール器がフェニルであることを特 微とする特許請求の範囲第る項に記載の方法。
- (8) 前記無線繋が、使用する推防族券署終カー ボネート反応体または少数数族カーボネート反応

体の量を基準として約20/一約20重量をの範囲 であることを特徴とする特許誘点の範囲第3項に 記載の方法。

(9) 前記量が約 0 / 一約 / 2 重量多の範囲である ことを得数とする特許請求の範囲第 8 項に記録の 方法。

部 無配触器が乗り(オキン(ジプテルスタンニジン))であることを特徴とする特許請求の額器類の項に記載の方法。

(3) 前記熱報が示りくオキシ(ジオウテルスタンエレン))であることを特徴とする特許請求の 範囲第9項に記載の方法。

68 葡萄練線がボリモオキシ(ブチルフェニルスタンニレン)3であることを特徴とする特許額求の範囲第平項に影数の方法。

3 発明の評価な設男

発売の容量

技法、ジ脂肪族カーボネート、脂肪族労者 族カーボネートおよびジ芳香族カーボネートのような有機カーボネート類は、一般に有機協議や無

しかし、ジアルキルカーボネートがアルキル アリールカーボネートおよびジアリールカーボネート、等にジアリールカーボネートへ審接する際 を現在利用し得るプロセスよりも高くするという 競点からみて提供より効率的なエステル交換プロ セスが顕発されれば大変有利であろう。 したが つて、そのようなプロセスを提供することが本発 製の目的である。

発明の頻繁

本発明は、現在使用されている従来のルイス 酸熱線と比較して触媒節性が向上している触媒を 使用して、ジ脂肪酸カーボネートから脂肪蒸芳香 膨カーボネートおよびジ芳香族カーボネートを製 煮するためのエステル交換プロセスに係る。より 静郷には、本発明は、オキシ(液化水象三数換ス タンニレン)のポリマーから選択される触媒を触 無疑器のような微細を初め存在下でのフェノール 築またはアルコール級とホスケンとの反応によっ て製造されている。しかし、ホスケンが無性で あるために、これら有機カーボネートの製造に数 しホスケンの使用を避けると鍵ましいことがある。

ジ脂肪族カーボネート、たと支ばジアルギル カーボネート(炭酸ジアルキル)は未えゲンを使 用しない性の経路、すなわち一般化炭素と酸素を 用い触線的にアルコール器から製造し得るので、 これらのジ脂肪族カーボネートとフェノール類か らポスゲンを用いないで添紡族芳養族カーボネー トポよびジラ香族カーボネートを製造することが 可能である。 このようなホスゲンを用いない方 推过米国特許第80K5K6K時知工び第K/8202K 考に顕栄されている。 これらの特許には、ルイ ス酸無線の存在下でのフェノール際とジアルギル カーボネートまたはアルキルアリールカーボネー トとの反応によるアルキルアリールカーボネート およびアリールカーボネートの製造が翻示されて いる。 これらの特許が第示しているルイス酸酸

媒盤で使用して脂肪無労各族カーボネートおよび ジ労香族カーボネートを製造するためのエステル 交換プロセスに係る。

發展の報題

エステル交換プロセスを介するジアルキルカーボネートからアルキルアリールカーボネートと ジアリールカーボネートへの変換が、ポリマー他 のオキシ(炭化水業二優換スタンニシン)粉線を 機構業で使用すると効率的にしかも容易に達成で きることが発見された。

本発酵のボリマー性オキシ(被化水素二酸換 スタンエレン) 無機は次の一般式で終わされる線 り返し得適単位を含有する。

たこで、具は一個の変化水業器から選択され、W は一個の変化水業器から選択される。

BおよびWが終わす一個の異化水素基は一個

の類別被談化水業基および一個の芳香族炭化水業基に はアルキル器とシクロアルキル基が包含される。 取および影が変わす舒ましいアルキル器は炭業原 子をノー約ノオ 個言有するものであり、これには 複銭と分枝のアルキル帯が包含される。 これら のアルキル帯をいくつか例示すると、メチル、エ テル、プロビル、イソプロビル、ブチル、1001・ ブチル、ペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘ ブチル、ウンデシル等がある。 舒ましいシクロ アルキル器は凝炭素原子をγー約7個含有するも のである。 これらのシクロアルキル熱のいくつ かの非経定例には、シクロプチル、シクロペンチル、メチルシクロペキシル、シクロペキシルは びシクロペプチルが包含される。

及および取が姿わす一個の芳香療機化水業薬 れはアリール、アルアルギルおよびアルカリール 基が包含される。 好ましいアリール差は機業選 子をお一/3個含有するものであり、フェエル。ビ フェニルおよびナフチルが包含される。 Bおよ

たこで、RおよびB は上部を定機したとおりであ り、Xは OE 器をよびハロゲン器(塩素が好まし い)から選択され。nは3~約/00の値を寄する 至の整数であり、約5~約50が好ましい。

本養弱の方法で本発明の総線少なくとも/権 を触線量で用いて製造し得る芳香族カーボネート には顕筋族芳香等カーボネートおよびジ芳香族カ ーボネートが包含される。 脂肪族芳香族カーボ ネートは次の一般式で変わし得る。

ここで、取42…個の脂肪凝凝化水素器から選択され、がは…個の芳香族器から選択される。

E³が表わす好ぎしい一個の脂肪蒸促化水素基 はアルキル基およびシウロアルキル基である。好 び取が扱わす好ましいアルアルキルおよびアルカ リール無性衰落原子をフー約 /8 傷含有するもの である。

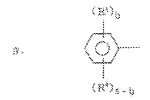
或しの繰り返し機能単位を有する無数のいく つかの専提定例としては、ボリミオキレ(ジブチルスタンニレン) 3。ボリミオキレ(ジオクチル スタンニレン) 3。ボリミオキレ(ブチルフェニ ルスタンニレン) 3。ボリミオキレ(メチルブロ ビルスタンニレン) 3、ボリミオキレ(ジフェニ ルスタンニレン) 3、ボリミオキン(ジプロ ピルスタンニレン) 3が包含される。

本発明のポリマー性のオキシ(嵌化水素二酸 数スタンニレン)化合物はそのポリマー銀中に式 1の繰り返し構造単位を約3~約700個含有し得 る。

より検定すると、本類例の方法で継載として 有用なポリマー性(オキシ(炭化水素工能養スタ ンニレン)) 化合物は、次の一般式で表わし得る。

ましいアルキル番は医薬菓子をノー約ノ2 総合有するものであり、これらのアルキル基には 医鉄のアルキル基および分板アルキル基が包含される。
これらのアルキル基のいくつかの非線定例としてはメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、1001-ブチル、ペンテル、ネオペンチル、ヘキシルおよびヘブチルが包含される。 P が終わす好ましいシクロアルギル番は環境業態子をダー約ク銀食有するものであり、これられはシクロブチル、シクロベンチル、メチルシクロヘギシル、シクロベンチル、メチルシクロヘギシル、シクロベンチル、メチルシクロヘギシル、シクロベンチル、メチルシクロヘギシル、シクロハキシルとびシクロヘブテルが包含されるに限定されることはない。 P で扱わされるより好ましい一個の錯勝機高は概楽原子をノー約を総食有する伝数アルキル基である。

みが扱わす一個の芳香製薬には炭素原子を名
~ /2 郷含有するアリール薬が包含され、これら
にはフェエル、ナフチルおよびピフェエルが包含
される。 AI で変わされる好ましいアリール基は
なの一般式を有するものである。



とこで、各 P²は逆立して一個の長化水業薬および ハロゲン基から選択され、P²は水果であり、 bは ひ~よの数を有する無数である。

R³が終わすー値の製化水果器にはアルキル塞、 シクロアルキル塞、アリール器、アルカリール圏 およびアルアルキル器が動意される。

はが表わす好せしいアルキル基は炭素原子を
/ 一約 / の 録音者するものであり、これらのアル
ホル基には盗嫌のアルキル基およびの夜アルキル
動が包含される。 好ましいシクロアルギル基は 袋袋素原子をダー約フ録き有するものである。 此
が参わす好きしいアリール茶は環袋素原子をダー
/ 2 個含者するものであり、フェニル、ナフテル
およびピフェニルを包含する。 R*が終わす好き

(ことで)は 物杯定義したとおりである)のジ腺 筋液カーボネートと反応させて製造し得る。

このフェノールとジ筋肪族との反応は次式で 扱わし務る。

ここで、 B^2 \pm Ar 自前に定義したものであり、 cst. は無義数の本義明の斡旋である。

本発明のジ芳香族カーボネートは2つの方法 のどわらで終金してもよい。 第1の方法では、 本発明の推薦の触載量の存在下で式員の脂肪原芳 香族カーボネートをフェノール機の1種と反応さ せることを含む。 この反応は次の一級或で姿わ し得る。

チャツー約 /× 物含有するものである。

影が表わす好ましいハロケン器は堪案および 象象である。

ジガ看飯カーボネートは次の一般的で表わし 得る。

ことで、Acは額に定義したものである。

素V中のarは変方が例一でもよいし、または 互いに異なっていてもよい。

本発明の脂肪接済蓄族カーボネートは、本発 期の触媒を少なくとも「複触薬量で存在させて。 次の一般式:

(ことでA)は歯に定義したとおりである)のフェ ノールを、次の一般式:

ここで、F³、Ar および sab は既れ定義したとお りである。

第.2の方法は、無謀数の本発明無疑の存在下 で脂肪接着番素カーポネートをそれ自身かまたは 他の脂肪疾者養素カーポネートと反応させること を含む。この反応は次の一般式で表わし得る。

ここで、Ar. R²および cat.は上で定義したもので ある。

大側、助および何でかされる反応は、器器を使用するかさにはしない報報で、約60℃~約300℃の温度、好ましくほ約730℃~約250℃の器度で行なうことができる。 これらの反応は、大気度以下から大気医以上、たとえば約07~約30 気後の器器に至る圧力で実施することができる。 これらの反応は本発明の継続の存在下では

大気圧で容易に適行する。

表(のおよび(の)で深される反応は平衡反応であるので、反応が完全に終点に避するまで平衡点を 意統的にシフトするように無視したアルコールを 物去すると有利である。 このアルコールは蒸留 によつて除去するのが最も便利であるので、式(の および(の)で戻される反応大中の反応体を適当に選 表して制度物 ピーOR の作品が反応体力・OH よ り低く、生成したら製去できるようにすると選ま しい。 このため、本美別のプロヤスに好きしい 反応体は、低級ン脂肪激力・ポネートまたは低級 脂肪族力・ポネートであり、すなわち、シ 脂肪族カーボネートであり、すなわち、シ 脂肪族カーボネートであり、すなわち、シ 脂肪族カーボネートであり、すなわち、シ 脂肪族カーボネートであり、すなわち、シ 脂肪族カーボネートがよび脂肪族芳香族カーボネ ート中の野は炭素原子をノー約を個含有する低級 アルギル義である。

式(2) に示した夏応によるシ芳香族カーボネートの製造も、凝集物のシ脂肪族カーボネートを蒸 割すると密利に行ない得る。 ここでも何に原由 で、消時に生成するジ脂肪族カーボネートだ に選去されるように脂肪族労働業カーボネートだ

が好きして、フェノールを脂肪族芳香族カーボネートと反応させてシ芳香族カーボネートを生成するときにも適常過剰のフェノールを用いるのが好さしい。 一般にシ芳香族カーボネートの製造には連続プロセスを製用するのが好ましいので、存在するシ脂肪族カーボネート反応体ノモルにつきフェノールはユモルより多く使用するのが適常好せい。

本明報書中で説明する交換反応で使用する本 発明の報徳の繁は散鮮量である。 能義量とは、 の脂肪蒸りーポネートとフェノール類から脂肪族 芳香蒸力ーポネートを、または脂肪族芳香族カー ポネートとフェノール類からの芳香蒸力ーポネー トを製造するためのエステル交換反応を解離する のに有効な景を意味する。 一般にたの最は、反 配体として用いられるの脂肪族カーポネートまた は脂肪族芳香族カーポネートの糞に対して、前 のの/一約20重要すの範囲であり、約07~約 15 重要を好ましい。

裏は、本発明の絃談はどんなエステル交換反

応体が低級脂肪族労者族カーボネートであると好ましい。 すなわち、脂肪族芳香族カーボネート 中の配は農業原子をノー約を傷含有する低級アル キル差であるのが好きしい。

本強期のジ芳春鮮カーボネートの製造において、反応プロセスを連続的にして同一の反応容器中で行なうと好ましい。 すなわち、ジ脂肪族カーボネートとフェノールの反応が続こつて脂肪族芳香族カーボネートを除去することなくそのまま残骸しているフェノール反応体と異に反応させてジ芳香族カーボネートを体成させることができる。

理論上はジ券香藤カーボネートを生成するにはジ脂肪族カーボネート/モル毎にフェノールは モルが必要とされるが、実際上はフェノール反応 体を達剤に用いると一般に好ましい。 すなわち。 たとえば、ジ脂肪族カーボネートを生成させ 及近させて脂肪族労養族カーボネートを生成させ るときには一般に連綱のフェノールを飽用するの

応を触媒するにも有効であると思われる。 これ らのエステル交換反応がは、エステル交換反応を 介するボリカーボネートの生収がある。 すなわ ち、本物細書の開示および実施例はジ脂肪液カー ボネートおよび脂肪液労香族カーボネートからそ れぞれ筋肪族労香族カーボネートおよびジ芳香族 カーボネートを生成する反応に関するものである が、本発明の機能はエステル交換反応による他の エステル、物に芳香族エステルの製造にも有効で あろう。

好ましい具体例の説明

本発明をより終しくかつ明らかに説明するためを以下に実施例を挙げる。 以下の実施例は本 明和審中に開示しかつ特許請求の範囲に定義した 本発明を設定することなく例示するものと考えられたい。 実施例を他は特記しない語り部および 多は全て重要基準である。

次の実施例/~3は、本発的の範囲から外れ るルイス翻転線を使用する認助接著看機(アルギ ルブリール)カーガネートおよびジ芳香機(ジア リール)カーボネートの製造物であり、これらの 実施物は比較のためだけのものである。

実施到 /

機械的スターラー、温度計および長さ/フィ …トのカラムを搬え、螺旋株ガラスを光襷し、躍 展計と養統を部盤のついた霧密ヘッドでフタをし た300 84ツ質フラスコは、フェノール/8828 (ふのモル) とマレイン酸ジブチルスズ酸螺 49 を入れる。 この複合物を選择しながら /80℃ま で加熱する。との覆痕に適したら、ジェチルカ 一ポネート(複数ジエチル)2959(025年ル) を / 時間かけて篠下灘斗から横下する。 ジエチ 系カーポネートの窓下が完了した後、遊艇したエ サルアルコールを募留によって反応混合物から速 統的に総会する。 反応を24時間継続する。 24 時間の反応時間終了時代水流ポンプによつて ※圧にして反応総合物中に残留する米反応フェノ 一ルを蒸留放散せしめる。 残つた反応混合物を 経量しガスクロマトグラフィーとよつてエチルフ エニルカーボネートとジフェニルカーボネートを

た 5/00 W ギツ 吉 フラスコに、フェノール/8 8 2 9 (20 モル)と ポリ (オキシ (ジブテルスタンニレン)) 触線 ダッ を入れる。 この 機合物を 機神しながら /80 でまで加熱する。 この 機 食物を 機性しながら /80 でまで加熱する。 この 機 度 は 達したら、 ジェテルカーボネート 29 5 9 (2.25 モル)を / 時間かけて 機下 類斗から 施下する。 ジェテルカーボネート 報加格了後、 機能したエテルアルコールを 薬室によって 皮 応 塩 合物を か 取 ボンブによって 変圧 にして 頻 密する 連 双 応 フェノール を 審 去 放 数 せ し か そ。 後 つ た 反 応 進 合物を か 変 ボンブによって 変圧 にして 頻 密する 連 双 応 フェノール を 審 去 放 数 せ し か そ。 後 つ た 反 応 進 合物を 学業 し、エチルフェニルカーボネート と ジフェニルカーボネート を ガスクロマトグラフ分析する。 結果を 後 郷 の 数 ! ビボす。

寒海銀 5

東応を2時間行なう以外は均便要熱例をの手 額を繰り返す。 要 1 に結果を示す。

実施館 る

反応を 23 時間保険する以外はほび実施例を

分析する。 結果は後郷の表し何示す。

寒寒寒 2

マレイン酸ジブチルスズ総謀 49 の代わりに ジブチルスズジブトキシド施裁 48 を用いる以外 はほぼ実施例/の手服を繰り返す。 ##*を登塔 の数1まデす。

来放例 3

マレイン微ジプテルスズ触機 48 の代わりに トリフェニルスズハイドロキサイド熱薬 49 を用 いる以外は冷球実施例/の手腕を繰り返す。 結 果を後郷の豪子に示す。

以下の実施例では、本発明の無謀を用いて。 シ脂肪族(ジアルキル)カーボネートから脂肪族 芳香族(アルキルアリール)カーボネートをよび シ芳香族(ジアリール)カーボネートを製造する 例を示す。

突厥例 4

機械的スターラー、運転計却よび長さ1フィートのカラムを備え、螺旋状ガラスを完機し、磁 数針と磁旋冷却器のついた蒸留ヘッドでフタをし

の手服を繰り返す。 結果を表) ビボす。 薬剤例 7

ポリ(オキシ(ジブチルスタンニレン))絵 葉 ダ8:の代わりにポリ(オキシ(ジオケテルスタ ンニレン)) 軽線ダ8 を用い、かつ反応を 24 時

簡実施する母外はほぼ実施例以の手限を繰り返す。 結果を曇しに示す。

寒飽钢 8

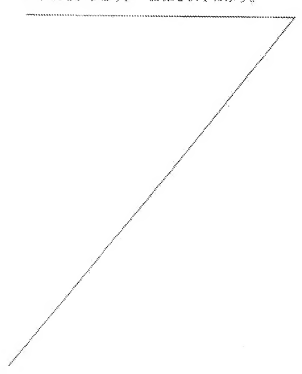
ポリミオキシ(ジブチルスタンニレン)う放 業 48の代わりにポリ(オキシ(ブチルフェニル スタンニレン)う粉製 48を用い、かつ反応を 24 時間行なう収別は応援実施例4の手類を繰り 返す。 結果を表して示す。

寒路例 9

ジェテルカーボネート2958(Q25モル)の 行わりにジメテルカーボネート2258(Q25モル) を用い、かつ変距を24時間行なり最外はほぼ施 施例4の手順を練り返す。 絵葉を表しに示す。 業施例 10

ボリ(オキシ(ジプテルスタンエレン) 自勉

様が2の代わりにポリモオキシ(ジプチルスタンニレン)] 整盤/2を用いる以外は母母集務例9の手類を繰り落す。 結果を表した示す。



*3.5	
360	
30%	

米第 例 <u>No.</u>	** ** *	双络鸭侧 (烤)	アルキルアリール カーボネート (モルチ)	ジアリール カーボネート (モルギ)	ジアリールカーボネー ト収率 (理論後のモルタ)
1	80	24	2.8	80	190
ai.	40	24	5.2	1.0	24
3	% <i>0</i>	-24	6.0	Ø.	0
- ≰<	40	3	103	* *	103
,\$ ³	WØ:	2	9.8	68	763
6	<i>40</i>	23	50	267	624
9	94.0	24	27	322	77.0
Ş.	× Ø	24	10.2	108	223
7	80	24	0	160	62.8°
10	1.0	24	Ø	13:7	62.2

寒類例 77

フェノール/882V(20モル)の代わりに 2.6、キシレノール28%2V(20モル)を用い、 かつ反応を 3% 時間行なう以外はほぼ実施例をの 手順を繰り返す。 3% 時間の反応時間終了時代、 ジエテルカーボネートがエテル 2.6、キレリルカーボネートに変換されていることがガスクロマト グラフ分析で確認される。 ガスクロマトグラフ イーでエデル 2.6、キンリルカーボネートの出現 ピークは203分である。 間縁な条件下でエテル フェニルカーボネートの出現ピークはままが分で ある。

斑雞俩 /2

フェノール /8を込む(20モル)の代わりにの
- クロロフェノール 2009(20モル)を用いる
級外は役ぼ実施例2の手腕を繰り返す。 ガスカロマトグラフ分析によって、エチルス・クロロフェニルカーボネートが生成物として例定される。 エチルス・クロロフェニル)

トグラフ整整時間は235分であり、ビス(2-クロロフェエル)カーボネートのガスクロマトグラフ器器時間は1234分である。

数1のデータが示しているようで、本発明の 触媒は本発明のエステル交換反応プロセスにおい て従来のルイス酸性線(実施例ノー3)よりも効 準的である。 実施例と一/0と実施例/一3を 比較するとわかるように、関礎な反応時間の場合、 本発明のポリマー触媒を用いると本発明の結整か ら外れる質束のルイス酸散線を用いたときよりも かなり多い数のジフェニルカーボネートが生成す る。

上述の数示に知らして本発明の他の修正および変形が可能であることは明らかである。 したがつて、上記の本発明の特定具体例において特許 請求の範囲に定義した本発明の終題内で変更をな し得るものと環解されたい。

> #新北部人ゼネラル・ス・イトラッチ・ガンパニイ 代理人 (7880) 生 瀬 徳 二